IMPROVER FOR BRAIN AND HEART FUNCTIONAL DISORDER

Publication number: JP4066571 (A)

Also published as:

Publication date:

1992-03-02

2-03-02

Inventor(s): KATANO KIYOA

KATANO KIYOAKI; OUCHI SHOKICHI; HACHISU MITSUGI; YOSHIDA SEISHI; SHINOHARA AKIKO; SHIMOYAMA YUMI; TANIGUCHI YOSHIKO; KASHIMA SACHIKO; TSURUOKA

TAKASHI; INOUE SHIGEHARU +

Applicant(s): Classification: MEIJI SEIKA KAISHA +

- international:

A61K31/44; A61K31/4427; A61K31/47; A61K31/473;

A61P25/28; A61P9/00; C07D215/42; C07D215/48; C07D221/04; C07D401/04; C07D401/12; A61K31/44; A61K31/4427;

A61K31/47; A61K31/473; A61P25/00; A61P9/00; C07D215/00; C07D221/00; C07D401/00; (IPC1-7): A61K31/44; A61K31/47; C07D215/42; C07D215/48; C07D221/04; C07D401/04;

C07D401/12

- European:

Application number: JP19900174491 19900703 Priority number(s): JP19900174491 19900703

Abstract of JP 4066571 (A)

NEW MATERIAL:A 4-amino-2,3-cycloalkenopyridine expressed by formula I [A is alkylene expressed by formula (n is 3-5) which can be bonded to adjacent two carbons of adjacent pyridine to form one cycloalkeno; when A forms cycloalkeno, Y is H, halogen, 1-4C alkyl, etc. and Z is H, OH, halogen, pyrrolidyl, etc.] and 4-aminoquinoline derivative or salt thereof. EXAMPLE:4-Amino-6-chloro-2,3-cyclopentenopyridine. USE:A medicine. Cerebral functional disorder improver and remedy for heart failure, capable of exhibiting acetylcholinesterase inhibiting action, 5- lipoxygenase inhibiting action, etc. PREPARATION:A pyridine derivative expressed by formula III (D is H or lower alkyl, etc.) is reacted with phosphorus halide and then reacted with a compound expressed by the formula Z-H (Z is not H) to provide the aminopyridine expressed by formula I (Y is halogen, lower alkyl, etc.).

Data supplied from the espacenet database — Worldwide

⑩日本国特許庁(JP)

② 公 開 特 許 公 報 (A) 平4-66571

֍Int. Cl. ⁵

識別記号

庁内整理番号

❸公開 平成4年(1992)3月2日

C 07 D 221/04 A 61 K 31/44 31/47

AAM ABN 6701-4C 7252-4C 7252-4C **

審査請求 未請求 請求項の数 3 (全14頁)

の発明の名称 脳及び心機能障害改善剤

②特 題 平2-174491

20出 願 平2(1990)7月3日

神奈川県横浜市港北区師岡町760 明治製菓株式会社薬品 清 昭 片 野 明 @発 者 総合研究所内 明治製菓株式会社薬品 神奈川県横浜市港北区師岡町760 内 童 吉 明 者 @発 大 総合研究所内 明治製菓株式会社薬品 神奈川県横浜市港北区師岡町760 貢 72)発 明 者 蛏 須 総合研究所内 神奈川県横浜市港北区師岡町760 明治製菓株式会社薬品 清 史 明 君 吉 \blacksquare @発 総合研究所内 東京都中央区京橋2丁目4番16号 明治製菓株式会社 勿出 願 人 外2名 個代 理 人 弁理士 八木田 茂

超 晋

1.発明の名称

脳及び心機能障害改善剤

2.特許請求の範囲

最終頁に続く

1. 次の一般式(1)

$$\bigvee_{N H_z}^{N H_z} Y \tag{1}$$

「式中、Aは式→(CH_x)m(但しnは3~5の整数である)のアルキレン基を表わして、これに隣接するピリジン核の隣り合う2個の炭素原子に結合して1個のシクロアルケノ基を形成するか、若しくはAはこれに隣接するピリジン核の隣り合う2個の炭素原子と連合して1個のベンゼン取を形成する場合にはYは水素原子、ハロゲン原子、C、~Ccの低級アルキル基末、ハロゲン原子、、工一NR¹ R² (R¹、R²は同一でも異なって、

もよく、低級アルキル基又はペンジル基を表わす) の基、ピロリジル基、ピペリジル基、ピペラジル 基、N- 額換ピペラジル基、ピリジル基又は次式

(式中、Bは酸素原子又は硫黄原子を示し、mは
0~2の整数を示し、R²、R⁴、R⁶は同一でも異なってもよく水素原子、ハロゲン原子、トリフロロメチル基、水酸基、低級アルコキシ基、直鎖アルキル基、アミノ基、アシルアミノ基を表わす)の基を示すか又はこはピリジルチオ基の基を示し、また(i) Aがベンゼン環を形成する場合にはYは水素原子又はC₁~C₆の低級アルキル基を示し且つこは式 -CONR⁶R⁷(但しR⁶及びR⁷はそれぞれ水素原子又はC₁~C₆の低級アルキル基を表わし、あるいはR⁶及びR⁷は共同してC₁~C₆のシクロアルキル基を形成する)の基を示すか又はこは式

(式中、EはC_{*}~C_{*}のアルキレン 基又は式 -(CH = CH)-(但しpは1又は2を表わす)の基を 示し、R²、R⁴及びR³は前記の意味を表わす)の基 を示す]で表わされる 4-アミノ-2,3-シクロアル ケノビリジン及び4-アミノキノリン誘導体及びそ の塩。

- 2. 請求項1に記載される一般式(1)の化合物を 有効成分として含有する脳機能障害改善剤。
- 3. 請求項1に記載される一般式(I)の化合物を 有効成分として含有する心不全治療薬。

3. 発明の詳細な説明

[産業上の利用分野]

本発明は医薬品として有用な新規化合物及びその医薬用途に関する。さらに詳しくは、本発明は 新規な 4-アミノ-2,3-シクロアルケノピリジン及び4-アミノキノリン誘導体並びにそれらを有効成

いる。従って、コリンエステラーゼ阻害活性を有する既知の老年性痴呆治療用化合物は必らずしも 満足できるものでない。それ故、コリンエステラ ーゼ阻害活性を有する新しい老年性痴呆治療薬の 出現が望まれている。

老人性痴呆症は脳血管障害や脳内のエネルギー代謝障害が原因とされる脳機能の障害に起因すると言われる。従来、種々の薬剤が抗痴呆薬として開発されてきたが、老人性痴呆の発生機序、並びに脳血管障害に起因する記憶障害ならびにその記憶障害の発生の機序が未だ必らずしも明確にされていないのが現状である。

一般に、哺乳動物、特に人間の膈の組織は、他の課器組織と比べ酸素の需要量が高いので、膈の 遺血等に原因する酸素の不足状態に対して膈は使 めて感受性が高いと言われる。それ故に、膈虚血 等に由来して膈に起るアノキシア(血液酸素欠乏) や膈の酸素不足状態から膈を保護する作用を示す 化合物は脳機能障害改善剤として有用である。低 圧又は常圧で酸素不足の状態下に置くことによ 分とする脳機能障害及び心機能障害改善剤に関す ス

(従来の技術及び本発明が解決しようとする課題) 老年性痴呆、特にアルツハイマー症においては 脳内アセチルコリンの減少が観察され、このコリ ン作動性神経機能の低下をコリンエステラーゼ阻 客剤の投与で回復させようとする治療が試みられ ており、コリンエステラーゼ阻害活性を存する老 年性痴呆治療剤としてフィゾスチグミン(「ニュー ロロジー」8巻、397ページ、1978年)及び 9-ア ミノ-テトラヒドロアクリジン誘導体(特開昭61-1 48154、63-166811、63-239271号)等が知られてい る。また臨床試験において、コリンエステラーゼ 阻害活性を有する 9-アミノ-1,2,3,4-テトラヒド ロアクリジン(一般名タクリン)がレシチンとの 併用投与でアルツハイマー症に有効との報告もあ る(「ザ・ニュー・イングランド・ジャーナル・オ ブ・メディシン」315巻、1241ページ、1986年)が、 それによる抗痴呆薬としての効果は万全とはいい がたく、またそれの副作用の発現も問題となって

って、即ち酸素不足の条件の負荷によって悲起した脳アノキシアをもつモデル哺乳動物を用いて、酸素不足の条件下に置かれた動物の生存時間を延長でき、このことから脳循環代謝又は脳内エネルギー代謝を改善するのに有効であると認められる化合物を開発することも試みられている(例えば「日薬理誌」85、323~328頁(1985);同誌86、445~456頁(1986);特開昭54-117468号公報及びその対応の米国特許第4,369,139号明細書参照)。

また、イヌを用いたクモ膜下出血モデル動物において、脳底動脈の撃縮血管では5-リポキシゲナーゼが著明に活性化されていることが観察されるに対して、正常イヌの脳底動脈で5-リポキシゲナーゼ活性が検出されないこと、並びに5-リポキシゲナーゼの阻害剤でかつ抗酸化作用を示す薬剤を投与したところ、5-リポキシゲナーゼの活性低下と血管撃縮の緩和が観察されることが知られている(渡辺ら「J. Neurochem.」50. 1144~1150(1988)及び同誌51、1126~1131(1988)、並びに済水ら「蛋白質、核酸、酵素」35(4)、546~560(1990)参

照).

更に、5-リポキシゲナーゼによる生体内の代謝 産物は気管支喘息、アレルギー疾患、炎症性疾患 のみならず循環器系に於いても虚血性心疾患、動 脈硬化、虚血性膈障害の原因となることが知られ ている。

他方、次の一般式

【式中、Rは水素、塩素、メチル基又はアセチル 基である】で示される 4-アミノ-2-ヒドロキシ-6。 7-ジヒドロピリンジン(dihydropyrindine) 誘導体 が 2-(アシルイミノ)-シクロペンタンカルボニト リル類の分子内縮合による 類化で合成できること が知られ且つ次式

本発明は上記目的に鑑み、鋭意検討を重ねてその結果、下記の一般式(I)で示される新規な4-アミノ-2,3-シクロアルケノピリジン及び 4-アミノキノリン誘導体を創製することに成功し、これら化合物が所望されるアセチルコリンエステラーゼ阻害活性、5-リポキシゲナーゼ阻害活性、脳における抗アノキシア作用及び心房筋収縮力の増強作用を有することを見いだし本発明を完成させた。即ち、第1の本発明は、下記の一般式(I)

(式中、Aは式(CHa))(但しnは3~5の整数である)のアルキレン基を表わして、これに隣接するピリジン核の隣り合う2個の炭素原子に結合して1個のシクロアルケノ基を形成するか、若しくはAはこれに隣接するピリジン核の隣り合う2個の炭素原子と連合して1個のペンゼン環を形成する基であり、そして(i) Aがシクロアルケノ基を

(式中、現Aはベンゼン環又はシクロヘキセン環を表わす)で示される 4-アミノカルポスチリル又は4-アミノ-2-ヒドロキシ-テトラヒドロキノリンが知られている(「J. Am. Chem. Soc.,」71、2205~2209(1949)参照) が、これら式(イ)及び式(ロ)の各化合物の生物学的活性についての記載は前出の文献に全くない。

近年、老齢人口の増加により高齢者の医療問題が大きくクローズアップされ、特に脳機能障害に対する有用な治療剤が渇望されているが、本発明はこれら要望にこたえるべく、新規で有用な老年性痴呆治療剤を提供することを目的とするものであるが、更に加えて、本発明の別の目的は心疾患領域における心不全治療薬をも提供するものである。

[問題を解決するための手段]

形成する場合にはYは水素原子、ハロゲン原子、C、~C。の低級アルキル基又はアミノ基を表わし、且つ乙は水素原子、水酸基、ハロゲン原子、アミノ基、式-NR¹R²(R¹、R²は同一でも異なっていてもよく、低級アルキル基又はベンジル基を表わす)の基、ピロリジル基、ピペリジル基、ピペラジル基、N-置換ピペラジル基、ピリジル基又は次式

(式中、Bは酸素原子又は破黄原子を示し、mは 0~2の整数を示し、R³、R°、R°は同一でも異なってもよく水素原子、ハロゲン原子、トリフロロメチル基、水酸基、低級アルコキシ基、直顧アウルアミノ基を表わす)の基を示すか又はこはピリジルチオ基の基を示し、また(i) Aがベンゼン環を形成する場合にはYは水素原子又はC1~C6の低級アルキル基を示し且つこは式、CONR°R′(但しR° 及びR⁷はそれぞれ水素原子又はC₁~C₆の低級アルキル基を扱わし、あるいはR⁶及びR⁷は共同してC₇~C₆のシクロアルキル基を形成する)の基を示すか又は2は式

(式中、EはCz~Csのアルキレン基又は式

(CH=CH)r (但しpは1又は2を表わす)の基を示し、R*、R*及びR*は前記の意味を表わす)の基を示す)で表わされる 4-アミノ-2,3-シクロアルケノピリジン及び4-アミノキノリン誘導体及びその塩を提供するものである。

本発明による一般式(1)の化合物の塩としては、 該化合物の塩基性の基、すなわちピリジン核にお ける窒素原子、乃至4位アミノ基、若しくは塩基 性である種類の質換基Y及びXの所で式(1)の化 合物に付加する薬理学的に許容される酸との酸付 加塩がある。一般式(1)の化合物と上記の薬理学

脳動脈硬化症、慮血性脳機能障害の治療薬として も期待される。

即ち本発明はアルツハイマー型老年痴呆、脳血 管性痴呆、脳血管障害後遺症、及びそれに伴う器 症状の改善剤として有用である新規な具体的化合 物を提供するものである。

本発明の一般式(1)の化合物はアセチルコリンエステラーゼ阻害作用、抗アノキシア作用及び5-リポキシゲナーゼ阻害作用を示し、臨床上アルツハイマー型老年痴呆、脳血管性痴呆等の治療及びそれらにもとずく諧症状の改善薬として有用である。

更にまた、一般式(1)で示される本発明の化合物は心臓の収縮力増大作用すなわち陽性変力作用(inotropic action)を示し、心収縮力を増強し、心機能の改善をもたらす強心剤としても有用であり、心疾患における心不全治療薬としても使用できる。

本発明の化合物を扱わす一般式(I)における A がシクロアルケノ基である場合、 基 Y がハロゲン 的に許容される酸との付加塩の例としては、例えば塩酸、臭化水素酸、硫酸、リン酸、硝酸などの無機酸、及び蠟酸、プロピオン酸、コハク酸、グリコール酸、乳酸、リンゴ酸、酒石酸、クエン酸、マレイン酸、安息香酸、サリチル酸、メタンスルボン酸等の有機酸、更にアスパラギン酸、グルタミン酸等のアミノ酸との付加塩が挙げられる。

一般式(1)で示される本発明の化合物は、基本的には、痴呆症、特にアルツハイマー症を対象疾患とするアセチルコリンエステラーゼ阻害剤に減するが、更に加えて脳における抗アノキシア作用及び5-リポキシゲナーゼ阻害作用を併せ持つことを特徴とする新規誘導体である。即ち本発明の化合物はコリン作動性神経機能の賦活を行う作用に加え、脳機能障害の原因である虚血等の低酸素状態に対する脳の保護作用、すなわち脳における抗アノキシア作用を示し、これらの点で脳機能保護作用を発揮する。

また、5-リポキシゲナーゼに対して、阻害活性 を有するので本発明化合物は脳疾患領域における

のR^a、R^f、R^fのハロゲン原子としては弗素、塩素、

臭素、沃崇原子があり、低級アルコキシ基として はメトキシ、エトキシ、n-プロポキシ、イソプロ ポキシ、n-ブトキシ基等があり、直鎖又は分枝鎖 状のC.~C.低級アルキル基としてはメチル、エチ ル、n-プロピル、イソプロピル、n-ブチル、イソ ブチル、t-ブチル、n-アミル、イソアミル基等が あり、アシルアミノ基としてはアセチルアミノ基、 ベンゾイルアミノ基等が挙げられる。又、式(1) におけるAがベンゼン類を形成する場合、Y中の C.~C。低級アルキル基としてはメチル、エチル、 n-プロピル、イソプロピル、n-ブチル、イソブチ ル、n-アミル、イソアミル基等が挙げられる。 Z としての基-CONR'R'の(C,~C。)低級アルキル基と してはメチル、エチル、n-プロピル、イソプロピ ル、n-ブチル、イソブチル、n-アミル、イソアミ ル基等が挙げられ、Eとしての(C.~C.)アルキレ ン基にはメチレン、エチレン、プロピレン、ブチ レン、ペンチレン基等が挙げられる。

本発明の一般式(1)の化合物の好ましい実施態 様には、以下に示す式(1a)から式(1f)までの

アミノ基、ベンジルアミノ基、ピペラジル基又は N- 図換ピペラジル基であり、このN- 図換ピペラジル基とのN- 図換 はC、 ~ C。の低級アルキル基、フェニル基又はヒドロキシフェニル基であり、 r は 1 ~ 2 の整数である)で示される 4- アミノ-6- 図換-2,3-シクロペンテノ又はシクロヘキセノピリジン誘導体。

(3) 次式

$$(CH_1)_r$$

$$CH_1$$

$$S-Q$$

$$(1 c)$$

【式中、Yは水素原子又はC,~C。の低級アルキル基、好ましくはC,~C。のアルキル基であり、Qはフェニル・(C,~C。)アルキル基、フェニル基、置換フェニル基又はピリジル基であり、前記の置換フェニル基上の置換基はハロゲン原子、水酸基、C,~C。の低級アルキル基、アミノ基及びC,~C。のアシルアミノ基、特に(C,~C。)アルキルカルポニルアミノ基のうちから選ばれる1個又は同じ又は

各式で表わされる6群の化合物が包含される。

(1) 次式

$$(CH_2)_r$$

$$CH_2 = N$$

$$Z$$

$$(1 a)$$

(式中、Yは水素原子、ハロゲン原子、特に塩素原子又はC,~C。の低級アルキル基、好ましくはC,~C。の下ルキル基であり、 Z はハロゲン原子、好ましくは塩素原子であり、 r は 1 ~ 2 の整数である)で示される4-アミノ-6-ハロ-2,3-シクロペンテノ又はシクロヘキセノビリジン誘導体。

(2) 次式

$$(CH_2)_r$$

$$CH_2 = N$$

$$CH_2 = N$$

$$Z$$

$$(1 b)$$

(式中、Yは水素原子、ハロゲン原子、特に塩素原子、C,~C。の低級アルキル基、好ましくはC,~C。のアルキル基であり、Zはアミノ基、アルキル

相異なる種類の2個以上であることができ、rは 1~2の整数である)で示される 4-アミノ-6-囮 換-2,3-シクロペンテノ又はシクロヘキセノピリ ジン誘導体。

(4) 次式

$$(CH_2)$$
, NH_2 (Id)

(式中、 Z は水素原子又はハロゲン原子又は式-S-Q(但しQは上記の式(Ic)におけるQと同じ意味をもつ) の基であり、 r は 1 ~ 2 の整数である) で示される4,5-ジアミノ-6- 20 後又は非置換-2,3-シクロペンテノ又はシクロヘキセノビリジン該導体。

(5) 次式

$$(1 e)$$

$$N H_{2}$$

$$(CH = CH)_{\overline{p}}Q'$$

(式中、Yは水素原子又はC、~C。の低級アルキル基、好ましくはC、~C。のアルキル基であり、Pは1又は2であり、Q'はフェニル基又は置換フェニル基であり、この置換フェニル基上の置換基は水酸基、及びC、~C。の低級アルキル基、好ましくはC、~C。のアルキル基のうちから選ばれる1個又は同じ又は相異なる種類の2個以上である)で示される4-アミノ-2-置換-キノリン誘導体。

(6) 次式

【式中、Yは水素原子又はC, ~C。の低級アルキル 基、好ましくはC, ~C。のアルキル甚であり、Tは (C, ~C。)アルキルアミノ基又はピペリジン-1-イ ル基である]で示される 4-アミノ-2-配換-キノリ ン誘導体。

上記の式(1 a)の化合物の具体的な例には、後 記の実施例1a、実施例1b、実施例 6 の化合物があ

に記載される方法に従って得られる下記の一般式(II)

$$(CH_2)_n D (D)$$

(式中、nは3~5の整数であり、Dは水素原子、低級アルキル基又はアミノ基を表わす) で示されるピリドン誘導体を出発化合物として用い、これに場ハロゲン化物を反応させると、次の一般式(1')

$$(CH_2)_n$$
 Y'
 X'

(式中、nは前記と同じ意味であり、Y'はハロゲン原子、低級アルキル基又はアミノ基であり、X' は塩素原子又は臭素原子を表わす)で示される 6-ハロゲノ又は5,6-ジハロゲノピリドン誘導体が生 成される。このハロゲン化反応の工程で用いられる場ハロゲン化物としてはオキシ塩化燐、オキシ る.

上記の式(1 b)の化合物の具体的な例には、後 記の実施例2、実施例3、実施例4、実施例5、 実施例7及び実施例8の化合物がある。

式(1 c)の化合物の具体的な例には、後記の実施例9、10、11、12、13、14及び15の化合物がある。

式(Id)の化合物の具体的な例には、複記の実施例17、18、19、20及び21の化合物がある。

式(Ie)の化合物の具体的な例には、後記の実施例22、23及び24の化合物がある。

式(If)の化合物の具体的な例には、後記の実施例25及び26の化合物がある。

次に、本発明の一般式(1)で表わされる化合物の合成法(A)及び(B)を以下に説明するが、これらの方法に限定されるものではない。

(A) 本発明化合物が 4-アミノ-2,3-シクロアル ケノピリジンである場合

前出の「ジャーナル・オブ・アメリカン・ケミ カル・ソサエティー」71巻、2205ページ(1949年)

臭化燐、五塩化燐、五臭化燐等が用いられる。反応は溶媒の存在下或いは非存在下で行なえるが、好ましくは非存在下で 50~200℃の温度で30分~24時間行なうことにより目的物を得ることが出来る。又ハロゲン原子が同じであるなら2種の燥ハロゲン化物を使うこともできる。

次いで一般式(」¹) の化合物の6位ハロゲノ基 に次の一般式(Ⅲ)

$$Z - H$$
 (\square)

(式中 Z は前記の意味を表わす。但し Z は水素であることはない)で示される化合物を、必要により塩基の存在下に反応させることにより、次の一般式

$$(CH_2)_n \qquad \qquad (1^2)$$

【式中、n、Y'及びZは前記の意味をもつ】で表わされる本発明化合物を合成できる。一般式(1')の化合物の5位と6位には反応性に差があるので、

式(Ⅲ)の反応剤を実質的に等モル比で反応させる
と、6位が選択的に反応する。塩基としてはトリ
エチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン、ピ
リジン、4-N、N-ジメチルアミノピリジン、1、8-ジ
アザビシクロ(5.4.0)-7-ウンデセン等の有機塩基
や、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸カ
リウム等の無機塩基を使用することが出来る。反
応は反応に関与しない溶媒の存在下或いは非存在
下、50~200℃の温度範囲で、30分~24時間で終
でする。

- (B) 本発明化合物が4-アミノキノリン誘導体である場合
- (i) 2が基-CONR*R*である化合物は下記の方法で合成できる。即ち下記の一般式(IV)(式中、Yは前記の意味を表わす)で表わされるカルボン酸化合物をエステル化し下記の一般式(V)(式中、Yは前記の意味をもち、R*はC1~C。の低級アルキル基を表わす)で表わされるエステル化合物を生成し、次いで4位の水酸基をアミノ基に変換し一般式(VI)(式中、Y、R*は前記の意味を表わす)

(式中、Y、R'、R'は前記の意味を表わす)で示される本発明化合物を合成できる。

上記の合成法の第一工程のエステル化は (「新実験化学課座」14巻、有機化合物の合成と反応(II) 1000ページ》に記載されているような方法を用いることが出来る。

第2工程の4位のアミノ化はクロロスルホニルイソシアナートと反応した後、酸で処理することにより進行する。クロロスルホニルイソシアナートとの反応は反応に関与しない溶媒中0~150℃で30分~5時間で終了する。酸による処理には各種の酸を用いることが出来るが、エタノール中の塩酸で0~100℃、1~10時間の条件が選択できる。

第三工程のアミド化による式(」³) の化合物の 生成反応は反応に関与しない溶媒の存在下でも非 存在下でも進行する。反応温度は 0 ~150℃で1~ 48時間で進行する。

で表わされる化合物を生成する。

$$\longrightarrow \bigvee_{N \to CO_{z} R^{0}}^{N H_{z}}$$
(VI)

次に、一般式(VI)の4-アミノ化合物を加水分解 してエステル形成のアルキル基(R*)の脱除により、 対応の遊離カルボン酸型の化合物に転化し、これ に更に次の一般式(VII)

(式中R⁵: R⁷は前記の意味を表わす)のアミノ化合物を反応(アミド化)することにより一般式(1³)

ン基(CH = CH)かを表わし、R³、R⁴、R⁵は前記の意味を表わす)である一般式(I)の化合物は、一般式(VII)

で表わされる化合物に一般式(区)

OHC-(CH=CH)
$$_{P}$$
.

(式中、R³、R⁴、R⁵、 p は前記の意味を表わす) で表わされるアルデヒド化合物を酸無水物ととも に100~200℃の温度で、 j ~24時間反応した後、 酸と50~150℃、 j ~12時間処理すると、次の一 般式(1⁴)

$$\begin{array}{c} NH_{1} \\ N \\ CH = CH + (CH = CH)_{p-1} \\ R^{1} \end{array}$$

(式中、 Y 、R³、R°、R°及び p は前記の意味を表わす)で示される本発明化合物を製造できる。

以上により合成される一般式(I)の化合物は通常の精製方法、即ち結品化、沈澱化、溶媒抽出、カラムクロマト等により精製することが出来る。

本発明の前記一般式(I)で表わされる化合物は それ自体単独で投与してもよいが、必要または所 電により、他の通常の薬理学的に許容される担体、 試形剤、希釈剤と混合して所望の剤型とし、経口 で投与することが出来る。その場合、成人で通常 1日当り一般式(I)で表わされる化合物を5~500 転投与する。注射により投与するための溶液は、 活性化合物の薬学的に許容し得る水溶性の塩を好ましくは 0.5~10重量%の濃度で水煤に溶解して

4-アミノ-6-ヒドロキシ-2,3-シクロペンテノピリジン(前出の「J.A.C.S.」71、2205(1949)参照) (1.8g)、五塩化燥(6.24g)をオキシ塩化燥(105m2) に懸濁し、封管中 120℃で20時間加熱する。減圧下反応液を濃縮し、更にトルエンを加え再び濃縮する。残法をメタノール(150m2)に溶かし、水(100m2)を加え室温下一晩撹拌後、メタノールを留去する。酢酸エチルを加えた後、炭酸水素ナトリウムを加え、pHを8とする。酢酸エチル層を頓酸マグネシウムで脱水後、濃縮し、残流をシリカゲルカラム(クロロホルムで展開)にて精製し、慢性のより低い化合物1aを94 m、高い化合物1bを141 m(得た。

化合物 la 及び化合物 lb はともに淡黄色結晶性粉末である。

化合物la:'H-NMR(CD,OD)δ: 2.11(2H,m), 2.69
(2H,t), 2.82(2H,t), 6.37(1H,s)

化合物1b:'H-NMR(CD,OD) &: 2.15(2H,m), 2.77 (2H,t)、2.83(2H,t)

実施例2 4-アミノ-6-(4-メチルピペラジン-1-

得られる。この注射の場合、成人1日当り有効成分として0.1~10 mxを投与する。

更に本発明化合物は低寄性であり、例えば後記の実施例11、12、15の各化合物のマウスに於ける・ 経口投与でのLD、は > 500 ms / kg である・

次に実施例により本発明化合物の製法を、また 試験例により本化合物の有用性を例示するが、これらに限定されるものではない。

<u>実施例1a</u> 4-アミノ-6-クロロ-2,3-シクロペンテ ノピリジン(化合物1a)

<u>実施例1b</u> 4-アミノ-5,6-ジクロロ-2,3-シクロペンテノピリジン(化合物1b)

イル)-2,3-シクロペンテノピリジン

実施例1aの化合物(820 mx) をピリジン(30 m2)に溶かし、無水酢酸(10 m2)を加え室温下 3 日間放置する。減圧下に反応被を濃縮し、残渣をシリカゲルカラム(展開溶媒、クロロホルム~クロロホルム・メタノール=30:1)にて精製し4-アセトアミノ-6-クロロ-2,3-シクロペンテノピリジン(890 mx)を得た。次いで本品(44 mx)を 1-メチルピペラジン(0.5 m2)と封管中、160 でで2 日間加熱した。冷却後、水を加え、酢酸エチルにて抽出し、酢酸エチル屑を水洗、脱水後濃縮する。残渣をシリカゲルクロマト(クロロホルム:メタノール=10:1~5:1)で精製し薄茶色結晶性粉末として、標記化合物を20 mx 符た。

'H-NMR(CDC1,) δ:2.07(2H,m), 2.34(3H,s), 2.52 (4H,m), 2.65(2H,t), 2.84(2H,t), 3.44(4H,m). 3.88(2H,br.s). 5.72(1H,s)

<u>実施例3</u> 4-アミノ-6-ベンジルアミノ-2,3-シクロペンテノピリジン

実施例1aの化合物とベンジルアミン(2 ng)を封管中、180~195℃で24時間加熱する。ヘキサンとエーテルを加え、不溶物を遮取し、シリカゲルカラムクロマト(クロロホルム:メタノール=30:1)にて精製し、黄色油状物質として標記化合物を75 mg 得た。

実施例4及び5

実施例1bの化合物を出発化合物として用い実施例2の方法と同様にして下記の2種の化合物を合成した。

実施例4:4-アミノ-5-クロロ-6-(ピペラジン-1-イル)-2,3-シクロペンテノピリジン

クロペンテノピリジン

4-アミノ-6-ヒドロキシ-5-メチル-2,3-シクロベンテノピリジン(前出の「J.A.C.S」参照)(820g)に五塩化燐(1.2g)とオキシ塩化燐(1 ng)を加え、封管中120℃で6時間加熱する。冷却後、泳水(40 ng)を加え室温下3時間撹拌し、炭酸カリウムを加えアルカリ性とする。酢酸エチルにて抽出し(不溶物は遮去する)、酢酸エチル層を水洗、脱水(硫酸マグネシウム)後、濃縮すると標記化合物が淡黄緑色結晶として745g得られた。

'H-NMR(CDCl₂)δ: 2.13(2H, m). 2.18(3H, s).

2.70(2H,t), 2.88(2H,t).

3.61(2H,br.s)

実施例7及び8

実施例6の化合物を出発化合物として用い実施例2と同様にして下記の2種の化合物を合成した。 実施例7:4-アミノ-5-メチル-6-(4-メチルピペ

> ラジン-1-イル) - 2,3-シクロベンテノ ピリジン

茶色結晶性粉末。

¹H-NMR(CDC1,) δ : 2.14(2H, m), 2.70(2H, t),
2.88(2H, t), 3.02(4H, m), 3.20(4H, m),
4.37(2H, br.s)

実施例 5 : 4-アミノ-5-クロロ-6-(4-メチルピベ ラジン-1-イル)-2,3-シクロペンテノ ピリジン

白色結晶性粉末

'H-NMR(CDC1,) δ : 2.13(2H,m). 2.36(3H,s).
2.59(4H,m). 2.70(2H,t). 2.87(2H,t).
3.29(4H,m). 4.34(2H, br.s)

実施例6 4-アミノ-6-クロロ-5-メチル-2,3-シ

淡黄色結晶性粉末。

'H-NMR(CDC1,) δ : 2.07(3H,s), 2.11(2H,m),
2.35(3H,s), 2.56(4H,m), 2.67(2H,t),
2.89(2H,t), 3.10(4H,m),
3.87(2H,br.s)

実施例 8 : 4 - アミノ-6-(4-(2-ヒドロキシフェニル) ピペラジン-1-イル)-5-メチル-2.3 -シクロペンテノピリジン

淡黄色結晶。

'H-NMR(D₆-DMSO+CD₃OD)δ: 1.99(2H,m).
2.01(3H,s). 2.65(2H,t). 2.72(2H,t).

3.07(8H,br.s), 6.75~6.98(4H,m)

<u>実施例 9</u> 4-アミノ-6-(4-フロロフェニルチオ)-5-メチル-2,3-シクロペンテノビリジ

実施例 6 の化合物(182 mg)、4-フロロチオフェ ノール(0.5 mg)、ジイソプロピルエチルアミン (0.1 mg)を封管中140℃で一晩加熱する。冷却後、 酢酸エチルを加え希水酸化ナトリウム水溶液、次 いで水で洗浄する。硫酸マグネシウムで脱水後、 濃縮し、残液をシリカゲルカラム(クロロホルム: メタノール=50:1)で精製し、無色結晶として、 標記化合物を230 mg 符た。

'H-NMR(CDCl,) δ:2.10(2H,m). 2.20(3H,s).

2.70(2H,t), 2.89(2H,t).

4.01(2H.br.s), 6.90(2H.m).

7.28(2H,m)

実施例10~15

NH, CH, C(CH,),

淡黄色結晶性粉末。

'H-NMR (CDC2,) δ : 1.39(18H), 2.10(2H, m).

2.25(3H,s), 2.73(2H,t), 2.90(2H,t).

4.41(2H,br.s), 7.26(2H,s)

実施例13:4-アミノ-6-(4-アセチルアミノフェニルチオ)-5-メチル-2,3 - シクロペンテノピリジン

白色結晶性粉末。

'H-NHR (CDC), +CD, OD) δ : 2.12(3H.s).

2.13(2H,m), 2.21(3H,s), 2.74(2H,t).

2.88(2H,t). 7.13(2H,d). 7.43(2H,d)

実施例14:4-アミノ-5-メチル-6-((ピリジン-4-

実施例6の化合物を出発化合物として用い、実施例9と同様の方法で下記の6種の化合物を合成した。

実施例10:4-アミノ-6-ベンジルチオ-5-メチル-2.

3-シクロペンテノピリジン

¹H-NHR(CDC1,) δ:2.06(3H,s), 2.13(2H,m),

2.70(2H.t), 2.95(2H.t).

3.89(2H.br.s), 4.45(2H,s),

7.20(1H,t), 7.27(2H,t), 7.40(2H,d)

実施例11:4-アミノ-6-(4-ヒドロキシフェニルチ オ)-5-メチル - 2,3-シクロペンテノビ

無色結晶。

'H-NMR (CDC13+CD, OD) δ : 2.11(2H.m).

2.20(3H,s). 2.71(2H,t). 2.88(2H,t).

6.73(2H,d), 7.14(2H,d)

実施例12:4-アミノ-6-[(3,5 - ジ-t-ブチル-4-ヒ

ドロキシフェニル)チオ)-5-メチル-2.

3-シクロペンテノピリジン

イル)チオ) - 2,3-シクロペンテノビリー・ ジン

褐色結晶。

 $^{1}H-NHR(CDC1,)\delta: 2.17(2H,m). 2.23(3H,s).$

2.77(2H,t), 2.98(2H,t).

4.14(2H,br.s). 6.97(2H,d).

8.32(2H,d)

実施例i5:4-アミノ-6-(4-アミノフェニルチオ)-5-メチル-2,3 - シクロベンテノピリジ

ン

淡黄色結晶性粉末。

'H-NHR(CDC1,+CD,OD)δ : 2.10(2H.m).

2.19(3H,s), 2.69(2H,t), 2.85(2H,t),

6.61(2H,d), 7.12(2H,d)

<u>実施例16</u> 4-アミノ-5-メチル-2,3-シクロペンテ

ノピリジン

実施例6の化合物(50mg)をエタノール(1 m2)に溶かし10%Pd-C(15mg)で室温下、常圧で5時間接触還元を行なって6位のクロロ基を脱除した。メタノールを加えた後、触媒を選去する。逮衹を濃縮し、白色粉末として標記化合物を塩酸塩として45mg得た。

 1 H-NMR (D₂ O) δ : 2.13(3H,s). 2.25(2H,m).

2.79(2H,t), 3.05(2H,t), 7.75(1H,s)

<u>実施例17</u> 6-クロロ-4,5-ジアミノ-2,3-シクロペ ンテノピリジン

4,5-ジアミノ-6-ヒドロキシ-2,3-シクロペンテノピリジン(410mg)に五塩化燐(610mg)とオキシ塩化燐(1m2)を加え、封管中160℃にて15時間撹拌する。氷水(50m2)を加え1時間撹拌し、5N水酸化ナトリウムでpHを10とする。酢酸エチルにて抽出し、水洗、磁酸マグネシウムで脱水後濃縮し標記化合

2.93(2H,t), 3.72(2H,br.s), 3.89(2H,br.s), 6.93(2H,t),

7.18(2H,g)

実施例20:4,5-ジアミノ-6-(4-ヒドロキシフェニルチオ)-2,3-シクロペンテノピリジン

¹ H-NMR(D_c-DMSO) δ : 1.95(2H,m). 2.64(4H,m).

6.68(2H,d), 7.07(2H,d)

実施例21:4,5-ジアミノ-6-(3,5-ジ-t-ブチル-4-ヒドロキシフェニルチオ)-2,3-シクロ ペンテノビリジン

淡黄色粉末.

¹H-NMR(CDCl₂) δ : 1.35(18H) . 2.10(2H, m). 2.73(2H,t) . 2.89(2H,t) . 4.01(2H,br.s) . 4.33(2H,br.s)

実施例22 4-アミノ-2-スチリルキノリン

物を結晶として340mg得た。

茶色結晶性粉末。

'H-NMR(CDCl₂) δ : 2.12(2H, m), 2.70(2H, t),

2.89(2H,t), 3.40(2H,br.s).

4.00(2H,br.s)

<u>実施例18</u> 4,5-ジアミノ-2,3 - シクロペンテノビ

実施例17の化合物を用い、実施例16と同様の方 法で接触還元して合成した。

淡黄色粉末。

'H-NMR(D₂O) δ : 2.26(2H, m), 2.82(2H, t).

3.03(2H,t), 7.63(1H,s)

実施例19~21

実施例17の化合物を出発化合物として用い、実施例9と同様の方法で下記の3種の化合物を合成した。

実施例19:4,5-ジアミノ-6-(4-フロロフェニルチ オ)-2,3-シクロペンテノピリジン

薄茶色結晶.

'H-NMR(CDC1,) δ : 2.14(2H, m), 2.75(2H, t).

4-アミノ-2-メチルキノリン(948mg)、ベンズアルデヒド(1.83m2)、無水酢酸(1.7m2)の混合物を160℃にて3.5時間損拌する。冷却後、1N水酸化ナトリウム(10m2)を加え室温下30分損拌し酢酸エチルにて抽出する。抽出液を水洗、乾燥濃縮し残流に5N塩酸(15m2)を加え4時間加熱還流する。冷却後折出する塩酸塩を遮取し、濃アンモニア水(20m2)と室温下14時間損拌する。結晶を遮取し、60%含水エタノールより再結晶を行ない標記化合物を680mg得た。

货色結晶.

'H-NMR(CDC1,) δ : 4.73(2H,s). 6.89(1H,s).

7.27(1H,d), 7.3~7.46(4H,m).

7.60(2H,m), 7.62(1H,d).

7.66(1H,dd), 7.73(1H,d), 8.02(1H,d)

実施例23、24

実施例2.2と同様の方法で下記の2種の化合物を 会成した。

実施例23:4-アミノ-2-(3,5-ジ-t-ブチル-4-ヒドロキシ)スチリルキノリン

褐色粉末。

'H-NMR (CDC1₃) δ : 1.45(18H), 4.73(2H.s).

5.40(1H,s), 6.89(1H,s), 7.26(1H,d),

7.51(1H,m), 7.63(1H,d).

 $7.67 \sim 7.90(4H, m)$, 8.08(1H, d)

実施例24:4-アミノ-3-メチル-2-スチリルキノリ

無色結晶。

'H-NMR(CDC1,) δ: 2.39(3H,s), 4.65(2H,s).

7.30(IH,ddt), 7.33~7.43(3H,m).

7.52~7.70(5H,m). 7.88(1H,d).

8.01(1H,d)

溶かし、クロロスルホニルイソシアナート(10.4me)を滴下した後、1時間加熱還流する。冷却後、10%塩酸エタノール溶液(500me)を加え、室温下2時間撹拌する。溶媒を留去後、残渣に水(200me)を加え、酢酸エチルで洗浄する。水層を1N水酸化ナトリウムでアルカリ性とし、クロロホルムで抽出する。抽出液を水洗し、乾燥後、溶媒を留去し標記化合物を15.5g份た。

'H-NMR(CDCl₃)δ:1.47(3H,t), 4.53(2H,q),

4.96(2H.s), 7.43(1H,s).

7.54(1H,ddd), 7.71(1H,ddd).

7.79(IH.d), 8.20(IH.d)

(C) Bの化合物(4.32g) を40%メチルアミン水溶液(40m0)に溶解し、室温下4時間損拌後、水(300m0)を加え、析出物を酢酸エチルで抽出する。抽出液を水洗、乾燥後、濃縮し、得られた淡黄色の固体をエーテルと酢酸エチルの混液で洗浄して本実施例25の標記化合物を3.58g特た。

'H-NHR (CDC1,) δ : 3.08(3H,s). 4.99(2H,s).

7.31(1H,ddd), 7.36(1H,s).

<u>実施例25</u> ,4-アミノ-2-(N-メチルカルバモイル) キノリン

(A) エチル 4-ヒドロキシ-2-キノリンカルボン酸 4-ヒドロキシ-2-キノリンカルボン酸 (50g)をジメチルスルホキシド(250ml) に懸濁し、ヨウ化エチル(32ml)と炭酸水素ナトリウム(44.5g) を加え室温下18時間損拌する。水(1 l)を加え、析出する結品を遮取し、水洗後、乾燥し、53.5gの標記化合物を得た。

'H-NMR(CDC)₃)δ:1.45(3H,t), 4.49(2H,q),

7.00(1H.d), 7.39(1H,dd).

7.46(1H,d), 7.67(1H,ddd).

8.38(1H,d), 9.20(1H,br.s)

(B) エチル 4-アミノ-2-キノリンカルボキシレート

Aの化合物(21.7g)をアセトニトリル(500ml)に

7.48(JH,ddd), 7.59(1H,d).

7.97(1H,d), 8.30(1H,br.s)

<u>実施例26</u> 4-アミノ-2-(ピペリジン-1-イル-カル ポニル)キノリン

実施例25(B)の化合物を用い、実施例25(C)と同様の方法で合成して無色結晶として標記化合物を得た。

'H-NMR(CDC1,) δ : 1.57(2H.br.s).

1.70(4H.br.s), 3.51(2H.m).

3.66(IH,dd), 3.75(IH,dd).

3.77(2H,br.s), 3.99(JH,d).

5.00(2H.br.s), 6.83(1H,s).

7.46(1H.da)

試験例1 アセチルコリンエステラーゼ肌管作用本発明の化合物のアセチルコリンエステラーゼ 阻害活性は以下の方法で測定した。 1 mM 5.5′-ジチオ・ビス・(2 - ニトロベンゾイックアシッド)、0.01%ゼラチン、0.5mMアセチルチオコリンを含む100mMリン酸緩衝液(pH7.4)からなる反応液に本発明の化合物の溶液を加え、電気ウナギ由来のアセチルコリンエステラーゼを加えて反応を開始する(総量100位)。室温で 30分間反応 後、405nmの吸光度(a)を測定した。同時に本発明の化合物を含まない盲検の反応液の吸光度(b) を測定し、アセチルコリンエステラーゼ阻害率を計算式 [(b-a)/b]×100により算出した。アセチルコリンエステラーゼ活性を50%阻害する本発明化合物の濃度であるICs。値(g/m2)を表1に記載した。

	的No I C.ee (発生)		2.1×10-4	1.2×10-	5.4×10**	3.3×10-*	8.0×10-7	6.3×10-	8.9×10-7	7.2×10-	(比較) 1.7×10-*	(比較) 1.5×10-7
	化合物物	(实施例番号)	81	61	02	23	72	23	24	52	タクリン(比較)	エセリン(比較)
	I Csa		8.1×10-7	1.1×10-	8.4×10-	1.5×10-	8.9×10-'	1.8×10-	4.9×10-	6.6×10-7	2.1×10-*	
	化合物加	(実施例番号)	6	01	=	12	13	Ξ	15	91	17	
	I C.		7.9×10-	,1.0×10-'	1.6×10-	8.6×10-7	2.9×10-	2.2×10-	2.8×10-	1.2×10-1	3.2×10-	
	배侔당기	(实施例册号)	1.8	م	21	က	~	ß	9	7	80	

<u>試験例2</u> 滅圧低酸素負荷マウスの生存時間延長 効果

1 群 6 匹の ddyマウスを用い、本発明の化合物(投与液量が0.1m2/10gとなるように1 % ツイーン水溶液に懸視した)を腹腔内に投与し、30分間後に透明な密閉容器に1 匹ずついれ、真空ポンプで190mmHg に滅圧した。滅圧開始からマウスが呼吸停止により死亡するまでの時間を測定し、生存時間とした。1 % ツイーン水溶液を投与した対照群の生存時間に対する本発明化合物投与群の生存時間の比を求め、表 2 に記載した。供試化合物は30mg/kgの投与量で投与した。

表 2_

化合物施 (実施例番号)	生存時間比	化合物No (実施例番号)	生存時間比				
1 a	1.05	7	1.12				
1 b	1.50	22	1.00				
2	0.99	23	0.85				
3	0.89	24	2.19				
4.	1.71	タクリン(比較)	6.33(10mg/kg)				
6	2.00	エセリン(比較)	2.43(0.1mg/kg)				

試験例3 5-リポキシゲナーゼ阻害作用

ラット好塩基性白血病細胞(BRL-1)をイーグルの基本培地(ギブコラポラトリーズ(Gibco Laboratories)社製)に10% FCSを含む培養液中に懸濁し5% CO2インキュペーター内で37℃にて培養する。細胞を適心分離して集めリン酸緩衝化生理食液水pH7.4で2~3回洗浄した後、それら細胞を、氷冷した1 mM EDTA と10% エチレングリコールを含む50mMリン酸カリウム緩衝液pH 7.4に浮遊させる。氷槽上で冷やしながら細胞を20KHzで15秒間の超音波破砕を2回繰り返し、17000×gで30分間適心分離し、上清を5・リポキシゲナーゼ酵素液として採取する。

0.38mMアラキドン酸、0.1Mリン酸カリウム緩衝被(pH 7.4)、2mM ATP. 2mM CaCl, および本発明の化合物のメタノール溶液からなる反応液に前記の酵素液を加え(総量 185位)、37℃で5分間反応させる。0.2Mクエン酸10位を加えて反応を止め、MCDP発色液(過酸化脂質定量試薬デタミナーLPO(協和メディクス)の第2試薬)250位を加える。37℃

で20分間反応後、遠心分離(4000rps、10分間)し、 上清の675nsの吸光度(a)を測定した。同時に本発 明化合物を含まないメタノールのみを用いた盲検 の反応被の吸光度(b)を測定し、5-リポキシゲナ ーゼ阻害率を計算式 [(b-a)/b]×100により算 出した。5-リポキシゲナーゼ活性を50%阻害する 本発明化合物の濃度であるIC_s。値を表3に記載し た。

表 3

化合物Na (実施例番号)	I Cse	化合物池 (実施例番号)	I Cso	
11	1.7×10 ⁻⁵	21	6.0×10-7	
12	1.5×10-	23	1.8×10-	
14	1.4×10-5			

試験例4 心房筋収縮力增強作用

SDラットの心臓を摘出し、右心房筋を切り放し、心房に付着した脂肪組織及び血管などを切り放し、 右心房筋標本として95%0z + 5%COz で飽和したクレブスーヘンゼライト液を満たしたマグヌス管中 に懸垂した。0.25gの張力を懸け、収縮力が一定 になったのを確認した後、DMSOに溶解し一定の 濃度になるように精製水で希釈した本発明の化合 物を、収縮力の増加が最大になるまで累積的に投 与した。収縮力が30%増加する供試化合物濃度を - 20g PIE, 。として表4に記載した。

表 4

化合物 Mo (実施例番号)	-log PIE₃o	化合物 Na (実施例番号)	-log PIE30
6	<4.0	22	<4.5
7	4.21	23	4.85
11	4.90	24	5.77
12	<4.0	25	4.48
16	<4.0	タクリン(比較)	5.51
20	4.90	エセリン(比較)	4.48

第1頁の続き

⑤Int. Cl. ⁵					識別記号		庁内整理番号	
C 07 D 215/42 215/48 401/04 401/12					7019-4C 7019-4C 8213-4C 8213-4C			
⑫発	明	者	篠	原	語	子	神奈川県横浜市港北区師岡町760	明治製菓株式会社薬品
							総合研究所内	and the second section in the section in the second section in the section in the second section in the second section in the sectio
@発	明	者	下	山	由	美	神奈川県横浜市港北区師岡町760	明治製菓株式会社業品
							総合研究所内	
72発	明	者	谷		蒼	子	神奈川県横浜市港北区師岡町760	明治製菓株式会社薬品
٠, ٠							総合研究所内	
仞発	明	者	鹿	島	幸	子	神奈川県横浜市港北区師岡町760	明治製菓株式会社薬品
نارون	/,	71:3	ш	,111,		•	総合研究所内	
€> ₹	013	etz.	173	図	崇	士	神奈川県横浜市港北区師岡町760	明治製菓株式会社薬品
@発	明	者	毪	[111]	示	1		MORAPPOLICAL
							総合研究所内	
個発	明	者	井	上	重	治	神奈川県横浜市港北区師岡町760	明治製菓株式会社薬品
							総合研究所内	